

# ® BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



DEUTSCHES
PATENT- UND
MARKENAMT

# ® Offenl gungsschrift

<sub>®</sub> DE 197 39 611 A 1

- ② Aktenzeichen:
- Anmeldetag:
   Offenlegungstag:
- 197 39 611.9 9. 9.97
- 9. 9.97 11. 3.99

(5) Int. Cl.<sup>6</sup>: C 12 N 15/31

C 12 Q 1/68 C 12 P 19/34 C 12 D 1/04 // (C12N 15/31, C12R 1:38)(C12N 15/31, C12R 1:385)(C12O 1/68, C12R 1:38)(C12O 1/68, C12R 1:38)(C12O

**DE 197** 

(fi) Anmelder:

BioteCon Gesellschaft für Biotechnologische Entwicklung und Consulting mbH, 13355 Berlin, DE

Wertreter:

Patentanwälte Dr. Boeters, Bauer, Dr. Forstmeyer, 81541 München

② Erfinder:

Berghof, Kornelia, 12355 Berlin, DE; Bräuer, Anja, 13409 Berlin, DE; Gasch, Alexander, 13359 Berlin, DE; Grönewald, Cordt, 10555 Berlin, DE

69 Entgegenhaltungen: Nucleic Acids Res. 15, S.7182, 1987;

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

Prüfungsantrag gem. § 44 PatG ist gestellt

(8) Nucleinsäure-Sequenzen und Verfahren zum Nachweis von Bakterien der Gattung Pseudomonas

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Nuclainsäuramlekül bzw. -moleküle sowie ein Verfahren zum Nachwis von Bakterien der Gattung Pseudomonas, insbesondere Pseudomonas aeruginosa. Ferner ist Gegenstand der Erfindung ein Testkit bzw. Testkits zur Durchführung der genannten Nachweisverfahren.

#### Beschreibung

Die Erfindung betrifft Nucleinsäuremoleküle für Pseudomonas-Nachweis, einen Kit sowie deren Verwendungen.

#### Allgemeiner Hintergrund der Erfindung

Das gram-negative Bakterium Pseudomonas aeruginosa ist ein weit-verbreitetes, für den Menschen pathogenes Bakterium, das vor allem für Neugeborene und abwehrgeschwächte Menschen ein hohes gesundheitliches Risiko darstellt. Neben seiner hohen klinischen Rekevanz, der häufig vorhandenen Antibiotikaresistenzen und der Bildung von Toxinen, insbesondere des hochgiftigen Exotoxins A (Woods, D.E. and Iglewski, B.H., Rev. Infect. Dis. 5, 714-722 (1983), ist Pseudomonas aeruginosa einer der bedeutendsten, bakteriellen Verursacher von Lebensmittelvergiftungen. Für den Nachweis von Pseudomonas aeruginosa werden mittels konventioneller Verfahren mindestens 4 Tage benötigt. Die Entwicklung schneller Nachweisverfahren von Pseudomonas aeruginosa in Lebensmitteln und klinischen Proben ist daher dringend erforderlich.

Für den routinermäßigen Einsatz zur Erfassung einzelner Mikroorganismen sind in den letzten Jahren eine Reihe neuer Methoden entwickelt worden. Hierzu zählen immunologische Verfahren, die auf dem Einsatz polyvalenter oder monokonaler Antikörper beruhen und Verfahren, bei denen Nucleinsäure-Sondien zum Nachweis mittels Hybridisierung an keimspezifische Nucleinsäuren eingesetzt werden. Als weitere Methoden werden diejenigen Verfahren beschrieben, die af einer spezifischen Nucleinsäure-Amplifikation basieren, mit oder ohne anschließende Bestätigungsreaktion durch Nucleinsäure-Hybridisierung. Eingesetzte Verfahren zur Amplifikation von Nucleinsäuren sind z. B. die Polymerassettenreaktion (polymerasse nahi raection, PCR) IUS Patente 46,83,195; 46,83,202; und 4965; 188], die Ligas-Ketterreaktion [WO Veröffentlichung 89/09351, die "self-sustained sequence replication" [EP 329,822], das "transcription based amplification system" [EP 310,229] und das QB RNA-Replikasse-System (US Parent 4,977,8581).

Die genannten Verfahren auf Nucleinsäure-Basis sind so sensitiv, daß, anders als bei konventionellen mikrobiologi25 schen Verfahren, eine langwierige Anreicherung des nachzuweisenden Mikroorganismus aus der zu untersuchenden Probe enffällt oder state verkürzt werden kann. Eine Untersuchung auf An-oder Abwesenheit des jeweiligen Mikroorganismus ist daher bei Anwendung der genannten Verfahren auf Nucleinsäure-Basis in der Regel innerhalb eines Tages abgeschlossen. Insbesondere wenn für den Nachweis mittels konventioneller Verfahren mehrere Tage bis Wochen benötigt werden, wird hierdurch eine erthebliche Zeitverkfürzung erreicht.

80 Es sind verschiedene Verfahren auf PCR-Basis zum Nachweis von Pseudomonas æruginosa beschrieben. Mittels Amplifikation einer 369 bp langen DNA-Region aus dem Exotoxin A-Gen konnte selektiv die Anwesenheit von Stämmen der Spezzes Pseudomonas æruginosa nachgewiesen werden (Rhan et al. (1994), Appl. Environ. Microbiol. 60, 3739-3745). Zwar wurden mit diesem PCR-System keine Bakterien anderer Spezies erfaßt, jedoch konnte nur bei 96% der ingeseam 130 getestenten Pseudomonas æruginosa-Stämme ein Amplifikat beobachtet werden. Dieses PCR-System is st somit nur bedingt für die Etablierung eines Schnellverfahrens geeignet, mit dem die Anwesenheit aller Stämme von Pseudomonas æruginosa szurginosa vervelissis; nachgewiesen werden kann.

Mit Hilfe eines weiteren, kürzlich veröffentlichten, auf einer Multiplex-PCR basierenden Verfahrens gelang der selektive Nachweis von füncerszierenden Pseudomonaden einerseits und Pseudomonas aeruginosa andererseits (De Vos et al. (1997), J. Clin. Microbiol. 35, 1295-1299], Jedes der insgesamt 150 getesteten Isolate von Pseudomonas aeruginosa aeruginosa aeruginosa seruginosa seruginosa seruginosa seruginosa eruginosa herangezogene opel Gen auch in anderen Spezies der Gattung Pseudomonas hochkonserviert ist. So sind die Aminosäuren, die im Bereich der Bindungsstellen der von Voss et al. verwendeten Primer kodiert werden, in Pseudomonas putida und Pseudomonas aeruginosa identisch. Der Nachweis von Pseudomonas aeruginosa beruht somit ledigitich auf einigen wenigen unterschiedlichen Basenparen bedingt durch die Vairaiton der dritten Pseitsion einzelner Aminosäurecodons. Dies birgt erfahrungsgemäß eine große Gefahr des Auftretens von falsch-positiven bzw. falsch negativen Ergebnissen.

Das beschriebene Multiplex-PCR-System bietet zudem wegen der hohen Konservierung der oprI und oprI.-Gene wohl kaum die Möglichkeit, durch z. B. Einsatz verschiedener Sonden im Anschluß an die PCR-Reaktion, auch andere klinisch relevante Spezies der Gatung Pseudomonas natzurweisen, wie z. B. Pseudomonas fluorescens, Pseudomonas mendocina, Pseudomonas putida oder Pseudomonas suttzeri.

Ziel der hier dargestellten Erfindung war die Etablierung von Nucleinsätureseguenzen, deren Einsatzt als Primer und oder Sonden eine möglichts vollständige Erfrassung aller Vertreter der Spezies Peudornomas aeruginoan sicherstellt. Ein weiteres Ziel der Erfindung war das Auffinden eines Genom-Bereiches, der innerhalb verschiedener Spezies der Gattung Pseudomonas ausreichen hohe Sequenz-Variabilität aufweist, um optional auch den Nachweis anderer Spezies der Gattung Pseudomonas zu ermöglichen, z. B. durch Einsatz verschiedener Varianten von Primern und/oder Sonden in der PCR bzw. im Anschluß and de PCR.

Je nach Größe der zu detektierenden Gruppe von Mikroorganismen und evolutionäre Verwandtschaft (Ähnlichkeit) von abzugrenzenden (nicht zu erfässenden) Mikroorganismen erfordert ein auf differentiellen DNA-Sequenzen basierender Nachweis sehr umfangreiche Vorarbeiten, um jeweils geeignete DNA-Sequenzen mit dere gewinschten Speziftüt zu finden. Die hier dargelegte Erfindung betrifft solche DNA-Sequenzen, mit denen der Schnellnachweis von Bakterien der Gattung Fauchdomonas, imbesondere von Pseudomonas arentgeniscom ambelich in der

#### Beschreibung der Erfindung

5 Gmäß einer Ausführungsform wird die der Erfindung zugrundeliegende Aufgabe durch ein Nucleinsäuremolekül gelöst, das dadurch gewinnbar ist, daß man von mehreren Stämmen ausgeht, die einerseits einer nachzuweisenden Gruppe von Bakterien des Genus Pseudomonas und andererseits nicht nachzuweisenden Bakterien angehören,

- (a) in an sich bekannter Weise aus einem Stamm der genannten Bakterien (erster Stamm) genomische DNA isoliert.
- (b) in an sich bekannter Weise die 23s/SS-intergenische Region gegebenenfalls mit dem direkt an grenzenden 23S-Bereich und/oder dem direkt angrenzenden 5S-Bereich amplifiziert und das Amplifikationsprodukt gewinnt (erstes Amplifikationsprodukt),
- (c) mit einem zweiten, dritten, . . . und/oder nten Stamm der genannten Bakterien jeweils gemäß Stufen (a) und (b) genomische DNA isoliert, die 23S/SS-intergenische Region mit dem direkt angrenzenden 23S-Bereich und/oder dem direkt angrenzenden 5S-Bereich amplifiziert und das Amplifikationsprodukt gewinnt (zweites, drittes, . . . ntes Amplifikationsprodukt).
- (d) in an sich bekannter Weise die DNA-Sequenz von gemäß (b) und (c) gewonnenen Amplifikationsprodukten bestimmt und die DNA-Sequenz des Amplifikationsproduktes gemäß (b) mit der DNA-Sequenz eines oder mehrerer Amplifikationsprodukte gemäß (c) vergleicht und
- (e) als Primer oder als Sonde ein Nucleinsäuremolekül isoliert und gewinnt, mit dessen Hilfe sich die nachzuweisende Gruppe von Bakterien des Genus Pseudomonas von nicht-nachzuweisenden Bakterien anhand von Unterschieden an mindestens einer Nukleotidposition im Sequenzbereich des Nucleinsäuremoleküls unterscheiden läßt.

Das erfindungsgemiße Nucleinsäuremolekül kann dadurch gewinnbar sein, daß man von Stämmen ausgeht, die einerseits nachzuweisenden Bakterien des Genus Pseudomonas und andererseits nicht nachzuweisenden Bakterien eines anderen Genus (anderer Genera) als Pseudomonas angehören.

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird die der Erfindung zugrundeliegende Aufgabe durch ein Nucleinsäure20 molekill gelöst, das dadurch gewinnbar ist, daß man von mehreren Stämmen ausgeht, die einer nachzuweisenden und einer nicht-nachzuweisenden Gruppe von Bakterien des Genus Pseudomonas angehören,

- (a) in an sich bekannter Weise aus einem Pseudomonas-Stamm dieser Gruppen (erster Stamm) genomische DNA isoliert.
- (b) in an sich bekannter Weise die 23s/58-intergenische Region gegebenenfalls mit dem direkt angrenzenden 238-Bereich und/oder dem direkt angrenzenden 58-Bereich amplifiziert und das Amplifikationsprodukt gewinnt (erstes Amplifikationsprodukt).
- (c) mit einem zweiten, dritten, ... und/oder nten Pseudomonas-Stamm dieser Gruppen jeweils gemäß Stufen (a) und (b) genomische DNA isoliert, die 235/SS-intergenische Region mit dem direkt angrenzenden 235-Bereich und/oder dem direkt angrenzenden SS-Bereich amplifiziert und das Amplifikationsprodukt gewinnt (zweites, drittes, ... ntes Amplifikationsprodukt),
- (d) in an sich bekannter Weise die DNA-Sequenz von gemäß (b) und (c) gewonnenen Amplifikationsprodukten bestimmt und die DNA-Sequenz des Amplifikationsproduktes gemäß (b) mit der DNA-Sequenz des inse oder mehrerer Amplifikationsprodukte gemäß (c) vergleicht und
- (e) als Primer oder als Sonde ein Nucleinsäuremolekül isoliert und gewinnt, mit dessen Hilfe sich die nachzuweisende Gruppe von Bakterien des Genup Pseudomonas von der nicht-nachzuweisenden Gruppe von Bakterien des Genus Pseudomonas sunhand von Unterschieden an mindestens einer Nukleotidposition im Sequenzbereich des Nucleinsäuremolekülls unterschieden läßt.

Das erfindungsgemäße Nucleinsäuremolekül kann dadurch gewinnbar sein, daß man von Stämmen ausgeht, die einer nachzuweisenden Gruppe von Bakterien der Species Pseudomonas aeruginosa und einer nicht-nachzuweisenden Gruppe von Bakterien anderer Pseudomonas-Species angehören.

Ferner betrifft die Erfindung ein Nucleinsäuremolekul der SEQ ID NO 1 oder der hierzu komplementifren Sequenz. Ferner betrifft die Erfindung ein derartiges Nucleinsäuremolekul mit einer gegenüber dem vorstehenden Nucleinsäurermolekul verklürzten Sequenz, und zwar der Sequenz des Bereiches oder im Bereich der Nukleotidpositionen 12 bis

Ferner betrifft die Erfindung ein derartiges Nucleinsäuremolekül mit einer gegenüber einem Nucleinsäuremolekül der SEQ ID NO 1 verkürzten Sequenz, nämlich

SN

65

- (i) der SEQ ID NO 3 oder
- (ii) der SEQ ID NO 4 oder
- (iii) der zu (i) und (ii) jeweils komplementären Sequenz.

Ferner betrifft die Erfindung ein Nucleinsäuremolekül der SEQ ID NO 2 oder der hierzu komplementären Sequenz. 55 Ein erfindungsgemäßes Nucleinsäuremolekül kann dadurch gekennzeichnet sein, daß es hinsichtlich seiner Sequenz bei mindestens 10 aufeinanderfolgenden Nukleotiden seiner Nukleotidkette

- (i) mit einem Nucleinsäuremolekül gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche identisch ist oder
- (ii) in 9 von 10 aufeinanderfolgenden Nukleotiden mit einem Nucleinsäuremolekül gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche übereinstimmt oder
- (iii) in 8 von 10 aufeinanderfolgenden Nukleotiden mit einem Nucleinsäuremolekül gemäß einem der vorherge-
- henden Ansprüche übereinstimmt oder (iv) zu mindestens 90% mit einem Nucleinsäuremolekül gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche homolog
- ISI.

Ein derartiges erfindungsgemäßes Nucleinsäuremolekül kann dadurch gekennzeichnet sein, daß es 10 bis 250 und vorzugsweise 15 bis 30 Nukleotide lang ist.

Ein erfindungsgemäßes Nucleinsäuremolekül kann dadurch gekennzeichnet sein, daß es einzelsträngig oder doppelsträngig vorliegt.

Ein erfindungsgemäßes Nucleinsäuremolekül kann dadurch gekennzeichnet sein, daß es

(i) als DNA oder

5

- (ii) als (i) entsprechende RNA
- (iii) als PNA vorliegt,

wobei das Nucleinsäuremolekül gegebenenfalls in einer für analytische Nachweisverfahren, insbesondere auf Basis von Hybridisierung und/oder Amplifizierung, an sich bekannten Weise modifiziert ist.

So kann ein erfindungsgemäßes Nucleinsäuremolekül dadurch modifiziert sein, daß bis zu 20% der Nukleotide von mindestens 10 aufeinanderfolgenden Nukleotiden seiner Nukleotidkette, insbesondere 1 oder 2 Nukleotide, durch für Sonden und/oder Primer an sich bekannte analoge Bausteine ersetzt sind, insbesondere durch Nukleotide, die bei Bakterien nicht natürich vorkommen.

Fermer kann das erfindungsgemäße Nucleinsäuremolekül dadurch oder zusätzlich dadurch modifiziert bzw. markiert sein, daß es in einer für analytische Nachweisverfahren an sich bekannten Weise eine oder mehrere radioaktive Gruppen, fabrige Gruppen, fluoreszierende Gruppen, Gruppen zur Immobilisierung an fester Phase und/doef ruppen für eine indirekte oder direkte Reaktion, insbesondere eine enzymatische Reaktion, insbesondere mit Hilfe von Antikörpern, Antigenen, Enzymen und/oder Substanzen mit Affinität zu Enzymen oder Enzymkomplexen, und/oder anderweitig modifizierende oder modifizierte Gruppen nucleinsürerähnlichen Aufbaus aufweist.

Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird die der Erfindung zugrundeliegende Aufgabe durch einen Kit für analytiech Nachweisverfahren gelöst, insbesondere zum Nachweis von Bakterien der Gattung Pseudomonas, wobei der Kit gekennzeichnet ist durch ein oder mehrere erfindungsgemäße Nucleinsäturemolektile.

gekennzeiennet ist ouren ein oder meintete einnausgeseiner in der der kontrolle einer weiteren Ausführungsform wird die der Erfindung zugrundeliegende Aufgabe durch eine Verwendung 25 von einem oder mehreren erfindungsgemäßen Nucleinsäuremolektlien oder eines erfindungsgemäßen Kis zum Nachweis der An- oder Abwesenheit von Bakterien gelöst, welche einer Umpe von Bakterien der Gattung Pseudomonas anweis der An- oder Abwesenheit von Bakterien gelöst, welche einer Umpe von Bakterien der Gattung Pseudomonas anweisen der Gattung

genoren. Die erfindungsgemäße Verwendung kann dadurch gekennzeichnet sein, daß die Gruppe von Bakterien der Gattung Pseudomonas verschiedene Stämme von Pseudomonas aeruginosa umfaßt oder durch diese Stämme gebildet wird.

rseugomonas versentetene stamme von resembnas acceptante eine derartige erfindungsgemäße Verwendung kann dadurch gekennzeichnet sein, daß es sich bei der Gruppe von Bakterien der Gattung Pseudomonas ausschließlich um Pseudomonas aeruginosa-Stämme handelt.

Ferner kann eine erfindungsgemäße Verwendung dadurch gekennzeichnet sein, daß man eine Nucleinsäurehybridisierung und/oder eine Nucleinsäureamplifikation durchführt.

Ferner kann eine erfindungsgemäße Verwendung dadurch gekennzeichnet sein, daß man eine Polymerase-Kettenreaktion als Nucleinsäureamplifikation durchführt.

Ferner kann eine erfindungsgemäße Verwendung dadurch gekennzeichnet sein, daß man den Nachweis dadurch durchführt, daß man die nachzuweisenden Bakterien von nicht-nachzuweisenden Bakterien anhand von Unterschieden der genomischen DNA und/oder RNA an mindestens einer Nukleotidposition im Bereich eines erfindungsgemäßen Nucleinsäuremölekliß unterscheidet.

Ferner kann eine erfindungsgemäße Verwendung dadurch gekennzeichnet sein, daß man anhand von Unterschieden im Bereich eines Nucleinsäuremoleküls der SEQ ID NO 1 oder der hierzu komplementären Sequenz unterscheidet.

Zur Detektion von spezifischen Mikroorganismen mittels Nucleinsäure-Hybridisierung oder Amplifikation werder erfindungsgemäß also keimspezifische Oligonukleotide eingesetzt. Keimspezifische Oligonukleotide sind Nucleinsäuren, 10 bis 250 Basen (vorzugsweise 15 bis 30 Basen) lang, deren Basensequenz charakteristisch für einen spezifischen Mikroorganismus oder eine Gruppe von Mikroorganismen ist. Eine Hybridisierung an DNA bzw. eine Amplifikation von DNA bei Einstat dieser keinspezifischen Oligonukleotide (z. B. als Primer oder Sonden) mit den oben genannten Verfahren kann, unter geeigneten Reaktionsbedingungen, nur dann erfolgen, wenn die DNA der jeweils nachzuweisenden Mikroorganismen anwesend ist.

Prokaryontische Ribosomen beinhalten drei distinkte Nucleinsäurekomponenten, welche allgemein als SS, 16S und 30 23S rRNA (ribosomale Ribonucleinsäure) bekannt sind. Die genetische Information für diese Ribonucleinsäures (IDNA) ist im Genom typischerweise in Form von Tandems angeordnet. Die Organisation einer solchen Einheit ist 16S-23S-SS, wobei die drei Gene durch kurze hypervariable intergenische Regionen voneinander geternation. Die Einheiten sind im Genom mehrfech vorhanden, wobei die Anzahl der sich wiederholenden Einheiten in verschiedenen Bakterien variieren kann. Die hohe Konservierung der DNA-Sequenz im Bereich der 16S rDNA, der 23S DNA und der SS FDNA über das gesamte Bakterierreich ermöglicht ein Design von nicht-spezifischen Oligonukleotide sind charakteristisch für eine größere, in der Regel phylogenetisch verwandte Gruppe von Mitroorganismen. Durch Einsatz dieser nicht-spezifischen Oligonukleotide gelingt dem Fachmann, z. B. nach entsprechenden Vorresuchen durch DNA-Amplifikation mittels PCR, die Isolation von rDNA-Fragmenten, z. B. der 23S/SS intergenischen Region eine beliebigen Mikroorganismus. Durch DNA-Sequenzierung kann dann die Sequenz der hypervariablen intergenischen Regione den betreffenden Mikroorganismus bestimmt werden.

DNA-Sequenzierung der 238/SS intergenischen Region einer möglichst großen Anzahl nachzuweisender Bakterien (z. B. von verschiedenen Pseudomonas-Spezies) einerseits und nachfolgender Vergleich dieser DNA-Sequenzen anderseits erlauben das Auffinden von DNA-Bereichen, die in der untersuchten Gruppe (z. B. alle Pseudomonas-Spezies) nicht oder nur unwesentlich verändert ist.

DNA-Sequenzierung der 238/5S intergenischen Region ausgewählter nicht-nachzuweisender Bakterien (z. B. Bakterien die nicht zur Gattung Pseudomonas gehören) einenseit und nachfolgender Vergleich dieser DNA-Sequen zur den enkzuweisenden Bakterien (z. B. verschiedener Pseudomonas-Spezies) andererseits erlaubt akuffinden

von DNA-Sequenzen, die für die nachzuweisenden Bakterien (z.B. alle Pseudomonas-Spezies) charakteristisch sind. Aus diesen DNA-Sequenzen können wiederum Oligonukleotide abgeleitetet werden, die als Primer und/oder Sonden in auf Nucleinsätzen basierenden Verfahren einsetzbar sind, mit dem Ziel, die jeweilige Gruppe von Bakterien (z.B. alle Spezies der Gattung Pseudomonas) spezifisch nachzuweisen.

Die in der vorliegenden Erfindung beschriebenen DNA-Sequenzen zum Nachweis von Bakterien der Gattung Pseudomonas, insbesondere Bakterien der Spezies Personnens aeruginosa, basieren auf der 23s/SS integenischen Region und dem direkt angrenzenden Bereich der 23s FDNA-Die DNA-Sequenz in dieser Region wurde für eine Vielzahl von Bakterien bestimmt. Nach exakten Sequenzvergleichen wurden keinspezifische Nucleinsäturesequenzen bestimmt, für Primer und/oder Sonden für einen Einsatz in einem Spezies-Vienus-spezifischen Nachweisverfahren benutzt werden

Zum Nachweis der jeweiligen Gruppe von Mikroorganismen werden Nucleinsäuren, vorzugsweise genomische DNA, zunächst aus den in einer zu untersuchenden Probe bzw. Bakterienkultur enthaltenen Zellen freigesetzt. Mittels Nucleinsäure-hybridisierung kann dann, und zwar unter Einsatz der erfindungsgemäßen keinspezifischen Oligonukleotide als Sonde, der direkte Nachweis von keinspezifischen Nucleinsäuresequenzen in der zu untersuchenden Probe erfolgen Geeignet hierzu sind verschiedene dem Fachmann bekannte Verfahren, wie z. B. "Southern blei" oder "dot blei" der "dot blei" der

Bevorzugt ist jedoch, vor allem wegen der höheren Empfindlichkeit, ein indirektes Nachweisverfahren, bei dem die geschien DNA/RNA-Sequenzen zunächst mittels der o.g. Verfahren zur Amplifikation von Nucleinsäuren, vorzugsweise PCR, amplifiziert werden.

Die Amplifikation von DNA/RNA unter Verwendung der genannten Verfahren kann unter Einsatz von keimspezifischen Oligonukleotiden als Primer erfolgen. Dabei werden nur in dem Fall spezifische Amplifikate gebildet, in dem DNA/RNA des nachzuweisenden Mikroorganismus anwesend ist. Durch eine nachgeschaltete Detektionsreaktion unter Verwendung von keimspezifischen Oligonukleotiden als Sonden kann die Spezifität des Nachweisverfahrens erhöht werden. Für dese nachgeschaltete Detektionsreaktion unter den felt dese nachgeschaltete Detektionsreaktion ist ebenso die Verwendung von nicht-keimspezifischen Oligonukleotiden möglich.

Alternativ kann die Nucleinsäure-Amplifikation auch in Anwesenheit eines oder mehrerer nicht-spezifischer Oligonukleotide durchgeführ werden, so daß möglicherweise auch DNA/RNA andere, nicht-nachzuweisender Microorganismen amplifiziert werden kann. Ein derartiges Amplifikationsverfahren ist in der Regel weniger spezifisch und sollte daher durch eine nachfolgende Detektionsreaktion mit einem oder mehreren keimspezifischen Oligonukleotid(en) als Sonde(o) abgesichet werden.

Dem Fachmann sind verschiedene Verfahren bekannt, mit denen die bei den indirekten Verfahren entstehenden Amplifikationsprodukte nachgewiesen werden können. Dazu gehören u. a. die Visualisierung mittels Gelelektrophorese, die
Hybridisierung von Sonden an immobilisierte Reaktionsprodukte [gekoppelte an Nylon-oder Nitrocellulose-Filter
("Southern blois") oder z. B. an "beads" oder Mikrotiterplatten] und die Hybridisierung der Reaktionsprodukte an immobilisierte Sonden (z. B. "everse dot blois" oder mit Sonden gekoppelte "beads" oder Mikrotiterplatten).

Es sind eine Vielzahl verschiedener Varianten beschrieben, mit denen keimspezifische Oligonukleotide (z. B. Sonden und Primer) für die beschriebenen direkten oder indirekten Nachweisverfahren markiert bzw. modifizierte med einen. So können diese beiptelsweise radioaktive, farbige, fluorenszierende oder anderweitig medifizierte bzw. modifizierte bzw. modifiziertende Gruppen enthalten, beispielsweise Antikörper, Antigene, Enzyme bzw. andere Substanzen mit Affinität zu Enzymen oder Enzymkomplexen. Sonden bzw. Primer können entweder natürfels vorkommende oder synthetisch hergestellte doppelsträngige oder einzelsträngige DNA oder RNA sein bzw. modifizierte Formen von DNA oder RNA, wie z. B. PNA fod ein Merken Molekülen sind die Zuke-Einheiten durch Aminosäuren oder Peptide ausgetausch). Einzels oder mehrere Nietkeotide der Sonden oder Primer können gegen analoge Bausteine (wie z. B. Nukleotide, die in der Ziel-Nuelstäure nicht natürfein vorkommen) ersetz sein. Bei den o.g. indirekten Nachweisverfahren kann Detektion auch über ein intern-markiertes Amplifikat geführt werden. Dies kann z. B. über den Einbau von modifizierten (z. B. an Digoxigenin oder an Pluorescein gekoppelten) Nukleosiduriphosphaten wihrend der Amplifikationsreaktion erfolgen.

Geeignet als erfindungsgemäße keimspezifische Oligonuklootide sind Nucleinsäuren, vorzugsweise 10 bis 250 Basen und insbesondere 15 bis 30 Basen lang, die mindestens in einer 10 Basen langen Sequenz mit den unten angegebenen Sequenzen 1 bis 4 oder den hierzu komplementätien Sequenzen übbereinstimmen. Geringere Abweichungen (1 bis 2 Basen) in dieser 10 Basen langen Sequenz sind möglich, ohne daß die jeweils angegebene Spezifität bei der Amplifikation und/ oder Hybridisserung verloren geht. Dem Fachmann ist bekannt, daß im Falle solcher geringeren Abweichungen die Resktionsbedingungen entsprechend verdient müssen; vgl. beispielsweise T. Maniatis, Molecular Cloning, Herausgeber (3. Sambrook & E.F. Fritsch, Cold Spring Harbour Laboratory Press, 1989.

Die Sequenz von Pseudomonas aeruginosa (ATCC 10 145) im Bereich der 23S/5S intergenischen Region lautet:

ATAACACCCAAACAATCTGAYGATTGTGTGTTGTAAGGTGAAGTCGACGAACCGAAAGTTCGC

55

60

ATGAACCGCAAACACCTTGAAATCACATACCTGAATCCGGATAGACGTAAGCCCAAGCGAACG

GATAT

(Sequenz 1 = SEQ ID NO 1))

Außerdem wurde die Sequenz im Bereich der 235/S-intergenischen Region für 6 weitere Stämme der Spezies Pseudomonas entginosa sowie füll rmindestens je einen Stamm der folgenden Spezies bestimmt: Pseudomonas asplenii, of Pseudomonas citronellosis, Pseudomonas corrugata, Pseudomonas fluorescens, Pseudomonas fingi, Pseudomonas mendocina, Pseudomonas pseudoalcaligenes, Pseudomonas putida, Pseudomonas stutzeri, Pseudomonas syringae. Die Sequenzi alsgeleitete Oligonukeloside für dem selektiven Nachtweis von

Bakterien der Spezies Pseudomonas aeruginosa eignen, Geeignet für solche keimspezifischen Oligonukleotide ist die Sequenz der Region (12-131).

Von Sequenz 1 wurden folgende, als Primer für die PCR (Sequenz 3) und als Sonde (Sequenz 4), besonders geeignete Oligonukleotide abgeleitet.

Öligonukleotid Pa1 (Sequenz 2) entspricht Position 2823–2842 eines 23S rRNA-Gens von Pseudomonas aeruginosa ATCC 10 145 (Toschka et al. (1987), Nucleic Acids, Res. 15, 7182);

Oligonukleotid Pa1: (Sequenz 2 = SEQ ID NO 2) 5'-GATAGGCTGGGTGTGTAAGC-3'

10 Oligonukleotid Pa2: (Sequenz 3 = SEQ ID NO 3) 5'-CTTGGGCTTACGTCTATCCG-3'

Oligonukleotid Pa3: (Sequenz 4 = SEO ID NO 4) 5'-TTCAGGTATGTGATTTCAAGGTG-3'.

#### Beispiel 1

Nachweis von Bakterien der Spezies Pseudomonas aeruginosa mit der Polymerase-Kettenreaktion

Aus Reinkulturen der in Tabelle 1 aufgeführten Bakterien wurde DNA mittels Standardverfahren isoliert. Je ca. 10 bis 100 ng dieser DNA-Präparationen wurde dann in Gegenwart von je 0,4 μM Oligonukleotid Pa1 und Pa2, 200 μΜ dNTP's 20 (Bochringer-Mannheim), 4 mM MgCl<sub>2</sub>, 16 mM (NH<sub>2</sub>)SO<sub>6</sub>, 67 mM Tnis/HCl (pH 8,8), 0,01% Tween 20 und 0,03 U/μl Tag-Polymerase (Biomaster) in die PCR eingesetzt. Die PCR wurde in einem Perkin-Ellmer 9600 Thermocycler mit dem nachfolgend aufgeführten Thermoprofil durchgeführt.

| 25 | - initiale Denaturierung       | 95 | °C | 5  | min |
|----|--------------------------------|----|----|----|-----|
|    | - 1. Amplifikation (15 Zyklen) | 94 | °C | 35 | sek |
| 30 |                                | 68 | °C | 30 | sek |
|    |                                | 72 | °C | 30 | sek |
| 35 | - 2. Amplifikation (20 Zyklen) | 94 | °C | 35 | sek |
| 33 |                                | 64 | °C | 30 | sek |
|    |                                | 72 | °C | 30 | sek |
| 40 |                                |    |    |    |     |
|    | - finale Synthese              | 72 | ۰c | 5  | min |

Nach Beendigung der PCR-Reaktion wurden die Amplifikationsprodukte mittels Agarose-Gelelektrophorese aufgetrennt und durch Anflärbung mit Ethidiumbromid visualisiert. Das erwartete Produkt von 191 bp Länge wurden unt ein Fällen beobeachtetet, in denen DNA von Stämmen der Spezies Pseudomonas aeruginosa anwessend war (vergleiche Tabelle 1), nicht aber bei Anwesenheit von DNA der anderen getesteten Bakterien. Nach Beendigung des Laufes wurde die in den Gelen enthaltene DNA mittels Standard-Methoden auf Nylon-Filter transferiert und zur Überprüfurg er Spezifist it mit dem am 5'-Ende biotinylierten Oligonuklootid Pa3 (Sequenz 4) hybridisiert. Die Hybridisiertung erfolgte in 5 x SSC, 2,6 Blocking Reagenz, 0,1% Laurylsarcosin, 0,02% SDS und 5 pmol/ml Sonde für 4 h bei 48 °C. Gewaschen wurde in 2 x SSC, 0,1% SDS für 2 x 5 min bei Raumtemperatur und in 0,1 x SSC, 0,1% SDS für 1 x 15 min bei 48°C. Die Detektion erfolgte nach Standard-Methoden mittels Aklailscher Phosphatae-Konjugate (Extravidin StiMA, # E-2636) in Anwesenheit von 5-Bromo-4-chloro-3-indolylphosphat und 4-Nitro-Blue-Tetrazoliumchlorid (Fa. Boehringer Manheim).

Auf den Filtern wurde nur in den Fällen eine Bande beobachtet, in denen zuvor auch eine Bande auf dem Agarose-Gel sichtbar war (sieher Tabelle 1). Somit wurde mittels HZV nut die tilweise auch mittels HZV nicht sieher die Anwesendet sämtlicher der 82 getestene Pseudomonas aeruginosa-Stämme nachgewiesen. Hingegen wurde keiner der getesteten icht zu dieser Spezies echfordenen Bakterienstämme mit diesem System erfalst.

Tabelle 1

Resultate der PCR-Amplifikation mit den Oligonukleotiden Pa1 und Pa2 (SEQ ID NO 2 und SEQ ID NO 3) und nachfolgender Hybridisierung mit dem Oligonukleotid Pa3 (SEQ ID NO 4)

5

55

65

| Spezies                | Stammbezeichnung | PCR | Hybridisie-<br>rung |
|------------------------|------------------|-----|---------------------|
| Pseudomonas aeruginosa | ATCC 9027        | +   | +                   |
| Pseudomonas aeruginosa | ATCC 10145       | +   | +                   |
| Pseudomonas aeruginosa | ATCC 14886       | +   | +                   |
| Pseudomonas aeruginosa | ATCC 15522       | +   | +                   |
| Pseudomonas aeruginosa | ATCC 15691       | +   | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa | ATCC 15692       | +   | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa | ATCC 21472       | +   | +                   |
| Pseudomonas aeruginosa | ATCC 21776       | +   | +                   |
| Pseudomonas aeruginosa | ATCC 33350       | +   | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa | ATCC 33361       | +   | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa | ATCC 33818       | +   | +                   |
| Pseudomonas aeruginosa | ATCC 33988       | +   | +                   |
| Pseudomonas aeruginosa | LMG 8029         | +   | +                   |
| Pseudomonas aeruginosa | DSM 288          | +   | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa | DSM 939          | +   | +                   |
| Pseudomonas aeruginosa | DSM 1117         | +   | +                   |
| Pseudomonas aeruginosa | DSM 1253         | +   | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa | DSM 1299         | +   | +                   |
| Pseudomonas aeruginosa | BC 682           | +   | +                   |
| Pseudomonas aeruginosa | BC 4283          | +   | +                   |
| Pseudomonas aeruginosa | BC 4880          | +   | +                   |
| Pseudomonas aeruginosa | BC 4937          | +   | +                   |
| Pseudomonas aeruginosa | BC 4938          | +   | +                   |
| Pseudomonas aeruginosa | BC 5258          | +   | +                   |
| Pseudomonas aeruginosa | BC 5594          | +   | +                   |
| Pseudomonas aeruginosa | BC 5595          | +   | +                   |
| Pseudomonas aeruginosa | BC 5596          | +   | +                   |
| Pseudomonas aeruginosa | BC 5597          | +   | <u>+</u>            |
| Pseudomonas aeruginosa | BC 5598          | +   | +                   |
| Pseudomonas aeruginosa | BC 5599          | +   | +                   |
| Pseudomonas aeruginosa | BC 5600          | +   | +                   |
| Pseudomonas aeruginosa | BC 5601          | +   | +                   |
| Pseudomonas aeruginosa | BC 5602          | +   | +                   |
| Pseudomonas aeruginosa | BC 5603          | +   | +                   |
| Pseudomonas aeruginosa | BC 5604          | +   | +                   |
| Pseudomonas aeruginosa | BC 5606          | +   | +                   |
| Pseudomonas aeruginosa | BC 5607          | +   | +                   |

| Pseudomonas aeruginosa   BC 5917   + n. d.                            |    | Spezies                   | Stammbezeichnung | PCR | Hybridisie-<br>rung |
|---|----|---------------------------|------------------|-----|---------------------|
| Pseudomonas aeruginosa   BC 5919   + n. d.                            |    | Pseudomonas aeruginosa    | BC 5917          | +   | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 5920   + n. d.                            | 5  | Pseudomonas aeruginosa    | BC 5918          | +   | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 5920   + n. d.                            |    | Pseudomonas aeruginosa    | BC 5919          | +   | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 5921   + n. d.                            |    |                           | BC 5920          | +   | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 5922                                      |    |                           | BC 5921          | +   | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 5923   + n. d.                            | 10 |                           | BC 5922          | +   | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 5924   +   n. d.                          |    |                           | BC 5923          | +   | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 5925   +   n. d.                          |    |                           |                  | +   | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 5926                                      |    |                           | BC 5925          | +   | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 5927                                      | 15 |                           | BC 5926          | +   | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 5928   +   n. d.                          |    |                           | BC 5927          |     | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 5929   +                                  |    |                           | BC 5928          |     | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 5930   +   n. d.                          |    |                           |                  |     |                     |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 5932   +                                  | 20 |                           |                  |     |                     |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 5933   +                                  |    |                           |                  |     | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 5934                                      |    |                           |                  |     |                     |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 7046                                      |    |                           |                  |     |                     |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 7047                                      | 25 |                           |                  |     |                     |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 7048   +   n. d.                          |    |                           |                  |     | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 7049   +                                  |    |                           |                  |     |                     |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 7050   +   n. d.                          |    |                           |                  |     |                     |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 7051   +   n. d.                          | 30 |                           |                  |     |                     |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 7052   + n. d.                            |    |                           |                  |     |                     |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 7053   +                                  |    |                           |                  |     |                     |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 7054   + n. d.                            |    |                           |                  |     |                     |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 7055   + n. d.                            | 35 |                           |                  |     | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 7056   +   n. d.                          |    |                           | BC 7055          |     | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 7057   + n. d.                            |    |                           | BC 7056          | +   |                     |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 7058   +   n. d.                          |    |                           | BC 7057          |     | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 7059   + n. d.                            | 40 |                           |                  | +   | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 7061   +   n. d.                          |    |                           | BC 7059          | +   | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 7061   + n. d.                            |    | Pseudomonas aeruginosa    | BC 7060          | +   | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 7063   +   n. d.                          |    |                           | BC 7061          | +   | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 7063   +   n. d.                          | 45 | Pseudomonas aeruginosa    | BC 7062          | +   | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 7065   + n. d.                            |    | Pseudomonas aeruginosa    | BC 7063          | +   | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 7066   +   n. d.                          |    | Pseudomonas aeruginosa    | BC 7064          | +   | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 7067                                      |    | Pseudomonas aeruginosa    | BC 7065          | +   | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 7067   + n. d.                            | 50 | Pseudomonas aeruginosa    | BC 7066          | +   | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 7069                                      | 30 | Pseudomonas aeruginosa    | BC 7067          | +   | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 7070                                      |    | Pseudomonas aeruginosa    | BC 7068          | +   | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 7071   + n. d.                            |    | Pseudomonas aeruginosa    | BC 7069          | +   | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 7071   + n. d.                            | 55 | Pseudomonas aeruginosa    | BC 7070          | +   | n. d.               |
| Pseudomonas aeruginosa   BC 7073   + n. d.                            | 33 | Pseudomonas aeruginosa    | BC 7071          | +   | n. d.               |
| Pseudomonas alcaligenes   |    | Pseudomonas aeruginosa    | BC 7072          | +   |                     |
| Pseudomonas asplenii  |    | Pseudomonas aeruginosa    | BC 7073          | +   | n. d.               |
| Pseudomonas asplenii  | 60 | Pseudomonas alcaligenes   | DSM 50342        | -   | -                   |
| Pseudomonas chlororaphis BC 1753  Pseudomonas citronellosis DSM 50332 | 00 | Pseudomonas asplenii      | DSM 50254        | -   | •                   |
| Pseudomonas citronellosis DSM 50332                                   |    | Pseudomonas cepacia       | BC 3134          | -   | -                   |
| 65  |    | Pseudomonas chlororaphis  | BC 1753          | -   | -                   |
| Pseudomonas corrugata DSM 7228  | 44 | Pseudomonas citronellosis |                  | -   |                     |
|   | 03 | Pseudomonas corrugata     | DSM 7228         |     | -                   |

| Spezies                   | Stammbezeichnung | PCR          | Hybridisi - |
|---------------------------|------------------|--------------|-------------|
| Spezies                   | beambersteining  |              | rung        |
| Pseudomonas fluorescens   | BC 4882          | -            | -           |
| Pseudomonas fluorescens   | BC 2439          | -            | -           |
| Pseudomonas fragi         | DSM 3456         |              | -           |
| Pseudomonas mendocina     | DSM 50017        | <del>-</del> | -           |
| Pseudomonas oleovorans    | DSM 1045         |              | •           |
| Pseudomonas pickettii     | BC 3323          | -            | -           |
| Pseudomonas pseudoalcali- | DSM 50188        |              | -           |
| genes                     |                  |              |             |
| Pseudomonas putida        | BC 4941          | -            |             |
| Pseudomonas putida        | DSM 291          | -            | -           |
| Pseudomonas putida        | DSM 548          |              |             |
| Pseudomonas putida        | ATCC 950         |              | -           |
| (ovalis)                  |                  |              |             |
| Pseudomonas stutzeri      | BC 4940          | -            | -           |
| Pseudomonas syringae      | DSM 10604        | -            | -           |
| Citrobacter amalonaticus  | DSM 4593         | -            | -           |
| Enterobacter aerogenes    | DSM 30053        | -            |             |
| Escherichia coli          | ATCC 8739        | -            | •           |
| Escherichia hermanii      | DSM 4560         | -            |             |
| Klebsiella pneumoniae     | BC 5362          | -            | -           |
| Klebsiella terrigena      | BC 4700          | -            | -           |
| Proteus vulgaris          | DSM 2024         | -            | -           |
| Providencia stuartii      | BC 5950          |              | -           |
| Salmonella Anatum         | BC 2284          |              | -           |
|                           |                  |              |             |

10

20

BC: BioteCon-Stammsammlung, n.d.: Hybridisierung wurde nicht durchgeführt.

#### Patentansprüche

- Nucleinsäuremolekül, dadurch gewinnbar, daß man von mehreren Stämmen ausgeht, die einerseits einer nachzuweisenden Gruppe von Bakterien des Genus Pseudomonas und andererseits nichtnachzuweisenden Bakterien anehören.
  - (a) in an sich bekannter Weise aus einem Stamm der genannten Bakterien (erster Stamm) genomische DNA isoliert,
  - (b) in an sich bekannter Weise die 23S/SS-intergenische Region gegebenenfalls mit dem direkt angrenzenden 23S-Bereich und/oder dem direkt angrenzenden 5S-Bereich amplifiziert und das Amplifikationsprodukt gewinnt (erstes Amplifikationsprodukt),
  - (c) mit einem zweiten, dritten, . . und/oder nten Stamm der genannten Bakterien jeweils gemiß Stuffen (a) und (b) genomische DNA isolitert, die 23/S/S-intergenische Region mit dem direkt angernzenden 73S-Bereich und/oder dem direkt angernzenden 5S-Bereich und/oder dem direkt angernzenden 5S-Bereich amplifiziert und das Amplifikationsprodukt gewinnt (zweites, drittes, . . . nets Amplifikationsprodukt).
  - (d) in an sich bekannter Weise die DNA-Sequenz von gemäß (b) und (c) gewonnenen Amplifikationsprodukten bestimmt und die DNA-Sequenz des Amplifikationsproduktes gemäß (b) mit der DNA-Sequenz eines oder mehrerer Amplifikationsprodukte gemäß (c) verrleicht und
  - (e) als Primer oder als Sonde ein Nucleinsäuremolekül isoliert und gewinnt, mit dessen Hilfe sich die nachzuweisende Gruppe von Bakterien des Genus Pseudomonas von nicht-nachzuweisenden Bakterien anhand von Unterschieden an mindestens einer Nukleotidposition im Sequenzbereich des Nucleinsäuremoleküls unterscheiden läßt.
- Nucleinsäuremolekül nach Anspruch I, dadurch gewinnbar, daß man von Slämmen ausgeht, die einerseits nachzuweisenden Bakterien des Genus Pseudomonas und andererseits nicht nachzuweisenden Bakterien eines anderen Genus (anderer Genera) als Pseudomonas angehören.
- Nucleinsäuremolekül, dadurch gewinnbar, daß man von mehreren Stämmen ausgeht, die einer nachzuweisenden und einer nichtnachzuweisenden Gruppe von Bakterien des Genus Pseudomonas angehören,
  - (a) in an sich bekannter Weise aus einem Pseudomonas-Stamm dieser Gruppen (erster Stamm) genomische 65 DNA isoliert,
  - (b) in an sich bekannter Weise die 23S/5S-intergenische Region gegebenenfalls mit dem direkt angrenzenden 23S-Bereich und/oder dem direkt angrenzenden 5S-Bereich amplifiziert und das Amplifikationsprodukt ge-

winnt (erstes Amplifikationsprodukt),

- (c) mit einem zweiten, dritten, . . . und/oder nten Pseudomonas-Stamm dieser Gruppen jeweils gemäß Stufen (a) und (b) genomische DNA isoliert, die 23S/SS- intergenische Region mit dem direkt angrenzenden 23S-Bereich und/oder dem direkt angrenzenden SS-Bereich amplifiziert und das Amplifikationsprodukt gewinnt (zweites, drittes, . . . ntes Amplifikationsprodukt),
- (d) in an sich bekannter Weise die DNA-Sequenz von gemäß (b) und (c) gewonnenen Amplifikationsprodukten bestimmt und die DNA-Sequenz des Amplifikationsproduktes gemäß (b) mit der DNA-Sequenz eines oder mehrerer Amplifikationsprodukte gemäß (c) vergleicht und
- (e) als Primer oder als Sonde ein Nucleinsäuremolekül isoliert und gewinnt, mit dessen Hilfs ein die nachzuweisende Gruppe von Bakterien des Genus Pseudomonas von der nich-nachzuweisenden Gruppe von Bakterien des Genus Pseudomonas anhand von Unterschieden an mindestens einer Nukleotidposition im Sequenzbereich des Nucleinsäuremoleküls unterscheiden läß.
- Nucleinsäuremolekül nach Anspruch 3, dadurch gewinnbar, daß man von Stämmen ausgeht, die einer nachzuweisenden Gruppe von Bakterien der Species Pseudomonas aeruginosa und einer nichtnachzuweisenden Gruppe von Bakterien anderer Pseudomonas-Species angebren.
  - Nucleinsäuremolekül der SEQ ID NO 1 oder der hierzu komplementären Sequenz.
  - Nucleinsäuremolekül mit gegenüber einem Nucleinsäuremolekül gemäß Anspruch 5 verkürzter Sequenz, und zwar der Sequenz des Bereiches oder im Bereich der Nukleotidpositionen 12 bis 131.
  - Nucleinsäuremolekül mit gegenüber einem Nucleinsäuremolekül gemäß Anspruch 5 verkürzter Sequenz, nämlich
    - (i) der SEQ ID NO 3 oder

5

25

- (ii) der SEO ID NO 4 oder
- (iii) der zu (i) und (ii) jeweils komplementären Sequenz.
- 8. Nucleinsäuremolekül der SEQ ID NO 2 oder der hierzu komplementären Sequenz.
- Nucleinsäuremolekül, dadurch gekennzeichnet, daß es hinsichtlich seiner Sequenz bei mindestens 10 aufeinanderfolgenden Nukleotiden seiner Nukleotidkette
  - (i) mit einem Nucleinsäuremolekül gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche identisch ist oder
  - (ii) in 9 von 10 aufeinanderfolgenden Nukleotiden mit einem Nucleinsäuremolekül gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche übereinstimmt oder
    - (iii) in 8 von 10 aufeinanderfolgenden Nukleotiden mit einem Nucleinsäuremolekül gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche übereinstimmt oder
    - (iv) zu mindestens 90% mit einem Nucleinsäuremolekül gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche homolog ist.
  - Nucleinsäurermolekül nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß es 10 bis 250 und vorzugsweise 15 bis 30 Nukleotide lang ist.
  - Nucleinsäuremolekül nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß es einzelsträngig oder doppelsträngig vorliegt.
  - 12. Nucleinsäuremolekül nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß es
    - (i) als DNA oder
    - (ii) als (i) entsprechende RNA
    - (iii) als PNA vorliegt,
  - wobei das Nucleinsäuremolekül gegebenenfalls in einer für analytische Nachweisverfahren, insbesondere auf Basis von Hybridisierung und/oder Amplifizierung, an sich bekannten Weise modifiziert ist.
- 13. Nucleinsäuremolekül nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, daß das Nucleinsäuremolekül dadurch modifiziert ist, daß bis zu 20% der Nukleotide von mindestens 10 aufeinanderfolgenden Nukleotiden seiner Nukleotidekette, insbesondere 1 oder 2 Nukleotide, durch für Sonden und/oder Primer an sich bekannte analoge Bausteine ersetzt sind, insbesondere durch Nukleotide, die bei Bakterien nicht natürlich vorkommen.
- 14. Nucleins äuremolekül nach Anspruch 12 oder 13, dadurch gekennzeichnet, daß das Nucleinsäuremolekül dadurch modifiziert bzw. markiert ist, daß es in einer für analytische Nachweisverfahren an sich bekannten Weise eine oder mehrere radioaktive Gruppen, farbige Gruppen, fluoreszierende Gruppen, Gruppen zur Immobilisterung an fester Phase und/oder Gruppen für eine indirekte oder direkte Reaktion, insbesondere eine enzymatische Reaktion, insbesondere mit Hilfe von Antiköpren, Antigenen, Enzymen und/oder Subaranzen mit Affinität zu Enzymen oder Enzymkomplexen, und/oder underweitig modifizierende oder modifizierte Gruppen nucleinsäurerählichen Aufbaus aufweist.
- 55 15. Kit für analytische Nachweisverfahren, insbesondere zum Nachweis von Bakterien der Gattung Pseudomonas, gekennzeichnet durch ein oder mehrere Nucleinsäuremoleküle gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche.
  - 16. Verwendung ein oder mehrerer Nucleinsäuremoleküle gemäß einem der Ansprüche I bis 14 oder eines Kits gemäß Anspruch 15 zum Nachweis der An- oder Abwesenheit von Bakterien, welche einer Gruppe von Bakterien der Gattung Pseudomonas angehören.
- 60 17. Verwendung nach Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, daß die Gruppe von Bakterien der Gattung Pseudomonas verschiedene Stämme von Pseudomonas aeruginosa umfaßt oder durch diese Stämme gebildet wird.
  - Verwendung nach Anspruch 17, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei der Gruppe von Bakterien der Gattung Pseudomonas ausschließlich um Pseudomonas aeruginosa-Stämme handelt.
  - Verwendung nach einem der Ansprüche 16 bis 18, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Nucleinsäurehybridisierung und/oder eine Nucleinsäureamplifikation durchführt.
    - Verwendung nach Anspruch 19, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Polymerase-Kettenreaktion als Nucleinsäureamplifikation durchführt.
    - 21. Verwendung nach einem der Ansprüche 16 bis 20, dadurch gekennzeichnet, daß man den Nachweis dadurch

durchführt, daß man die nachzuweisenden Bakterien von nicht-nachzuweisenden Bakterien anhand von Unterschieden der genomischen DNA und/oder RNA an mindestens einer Nukleotidposition im Bereich eines Nucleinsäuremolekliß semäß einem der Ansprüche 1 bis 14 unterscheidet.

molekilis gemänisteria 1974 univokt va Armanisteria Errationaposition im Betecht eines violentiasaugmolekilis gemän Beimer der Ansprüche 1 bis 14 unterscheidet. 22. Verwendung nach Ansprüch 21, dadurch gekennzeichnet, daß man anhand von Unterschieden im Bereich eines Nucleinsäuremolekilis gemäß Ansprüch 5 unterscheidet.

10

15

20

25

30

45

50

55

- Leerseite -